This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

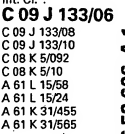
Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)





(f) Int. Cl.⁶:

19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENTAMT

- Offenlegungsschrift
- _® DE 196 53 606 A 1
- Aktenzeichen:

196 53 606.5

- Anmeldetag:
- 20. 12. 96
- (3) Offenlegungsteg:
- 25. 6.98

- A 61 L 15/58 A 61 L 15/24 A 61 K 31/455
 - A 61 K 31/565

(ii) Anmelder:

Röhm GmbH, 64293 Darmstadt, DE

(12) Erfinder:

Petereit, Hans-Ulrich, 64291 Darmstadt, DE; Bergmann, Günter, 63538 Großkrotzenburg, DE; Beckert, Thomas, Dr., 64297 Darmstadt, DE; Kähler, Stephanie, 64625 Bensheim, DE; Aßmus, Manfred, 64404 Bickenbach, DE

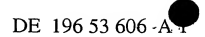
66 Entgegenhaltungen:

06 17 972 A2

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (A) Haft- und Bindemittel aus (Meth)acrylatpolymer, organischer Säure und Weichmacher
- Die Erfindung betrifft ein Haft- und Bindemittel für dermale oder transdermale Therapiesysteme bestehend aus (a) 85-99 Gew.-% sines (Meth)acrylatcopolymers aus strukturellen und funktionellen Monomeren, wobei die funktionellen Monomeren tertiäre oder quarternäre Aminogruppen aufweisen, (b) 15-0,1 Gew.-% einer organischen Di- oder Tricarbonsäure sowie (c) 40-70 Gew.-%, bezogen auf die Summe von (a) und (b), eines Weichmachers. Die Erfindung betrifft weiterhin auf dem Haft- und Bindemittel basierende transdermale Therapiesysteme.



Beschreibung

Stand der Technik

EP-B 415 055 betrifft wasserlösliche druckempfindliche Hauthaftkleber. Diese bestehen dem Salz eines unvernetzten Copolymers aus einem animogruppenhaltigen, monoäthylenisch ungesättigten, radikalisch polymerisierbaren Monomer und wenigstens einem Alkylester der Acryl- und/oder Methacrylsäure. Die Formulierung ist dadurch gekennzeichnet, daß sie das Salz wenigstens einer höheren organischen Carbonsäure mit 8-20 Kohlenstoffatomen oder eines Gemisches einer solchen höheren Carbonsäure mit bis zu 30 Mol-% (der anionischen Äquivalente) an mittleren Carbonsäuren ist und einen Anteil des aminogruppenhaltigen Monomers im Bereich von 30-80 Gew.-% (bezogen auf das Gewicht des Copolymers) enthält und in der Salzform in Wasser löslich ist.

US-PS 3 321 451 beschreibt abwaschbare Hauthaftkleber auf der Basis von Aminogruppen-haltigen (Meth)acrylat-Copolymeren, wobei die Aminogruppen teilweise als Salz eines Säureanions vorliegen.

EP-A 164 669 beschreibt ein Verfahren zum Überziehen von Arzneiformen mittels (Meth)acrylat-Copolymere, die Monomere mit tertiären Aminogruppen enthalten, wobei diese mittels Mineralsäuren oder organischer Säuren, wie z. B. Essigsäure oder Citronensäure in die Salzform überführt werden können. Die Überzüge sollen möglichst wenig klebrig sein, um ein Verkleben der Arzneiformen zu vermeiden.

EP-A 354 364 beschreibt die Verwendung von Aminogruppen enthaltenden Copolymeren in wäßriger Zubereitung als Klebstoffe. Die enthaltenen Aminogruppen sind teilweise durch Säuren wie z. B. Ameisensäure oder Essigsäure neutralisiert.

EP-A 315 218 beschreibt pharmazeutische Zusammensetzungen zur transdermalen systemischen Verabreichung von pharmakologischen Wirkstoffen, dadurch gekennzeichnet, daß sich die pharmakologischen Wirkstoffe in einem Reservoir befinden, das ein Polyacrylatpolymer mit kationischen Eigenschaften enthält. Additive wie Weichmacher oder Tenside können in Mengen bis zu 50 Gew.-% enthalten sein. Die pharmazeutische Zusammensetzung kann zusätzlich mit einer Klebeschicht versehen werden, um eine gute Haftung auf der Haut zu erreichen.

EP-A 617 972 beschreibt schichtförmige dermale therapeutische Systeme mit verzögerter Wirkstoffabgabe, die aus Mischungen von Poly(meth)acrylaten bestehen und aus einer Schmelze hergestellt werden. Dabei enthält eine Poly(meth)acrylat-Komponente funktionelle Gruppen, während eine weitere Poly(meth)acrylat-Komponente keine oder nur unerhebliche Mengen an funktionellen Gruppen enthält und im wesentlichen das Fließverhalten der polymeren Klebeschicht reguliert.

Aufgabe und Lösung

Haft- und Bindemittel für pharmazeutische Zwecke, welche auf (Meth)acrylatcopolymeren mit basischen Gruppen basieren in Kombination mit Weichmachern und mit organischen Säuren ist im Prinzip bekannt.

Ein grundsätzliches Problem bei pharmazeutischen Haft- und Bindemitteln ist die Wasserdampfdurchlässigkeit. Ist diese nicht ausreichend, so ist die Verträglichkeit auf der Haut beeinträchtigt. Außerdem besteht die Gefahr, daß die Präparationen, z. B. Hauthaftpflaster zu schnell eintrocknen, wodurch die kontrollierte Wirkstoffabgabe nachteilig beeinflußt wird.

Die Bestimmung der Haftkraft erfolgt Abziehen eines 50 mm breiten, mit dem Haft- und Bindemittel beschichteten Streifens, bevorzugt aus Aluminium, von einer VA-Stahlplatte bei gleichzeitiger Messung der dafür nötigen Kraft. Die Methode ist angelehnt an das Europäische Arzneibuch, (Peel Methode).

Die für Pflaster notwendige Mindesthaftkraft kann entsprechend dem Anwendungszweck unterschiedlich definiert werden. Erfindungsgemäß liegt dieser Wert bei mindestens 10 N/50 mm.

Eine weiteres Kriterium stellt der sogenannte Kaltfluß dar.

Unter dem Kaltfluß eines Klebers versteht man eine mangelnde Haftung bei einer Krafteinwirkung parallel zur Klebefläche. Auf der menschlichen Haut bedeutet zu hoher Kaltfluß, daß ein Pflaster während des Tragens wandert und dunkle Ränder hinterläßt oder Falten wirft. Dies ist insbesondere bei wirkstoffhaltigen Kleberschichten in transdermalen Therapiesystemen von Nachteil, weil dadurch die Wirkstoffaufnahme in den Körper unkontrollierbar beeinflußt wird.

Der Kaltfluß wird in der Technik nach definierten Konventionsmethoden z. B. PSTC-7 bzw. AFERA 4012-P1 gemessen.

Für humanmedizinische Zwecke ist es jedoch sinnvoller "natürliche" Testbedingungen an der menschlichen Haut zu berücksichtigen (Wärmegrad der Haut, Feuchtigkeit). Außerdem sollte der Einfluß verschiedener Hauttypen berücksichtigt werden. Zur Quantifizierung des Kaltflusses auf der menschlichen Haut kann z. B. die folgende, Methode angewandt werden.

Ein Probandenkollektiv trägt unter gleichbleibenden Bedingungen Testpflaster über 24 Stunden. Danach wird das Wandern bzw. Verrutschen der Pflaster in mm gemessen und bezüglich des Kaltflusses folgendermaßen bewertet:

60

DE 196 53 606-A 1

Einteilung

sehr gut	- 5 -	0	mm	Verrutschen		
gut	-4-	1	· mm	Verrutschen		
mittel	-3-	2-3	mm	Verrutschen		
schlecht	-2-	4-6	mm	Verrutschen		
sehr schlecht -1-		Pflaster schlägt Falten				

Eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es verbesserte Haft und Bindemittel für pharmazeutische Präparationen zu entwickeln, die sich durch einen hohen Grad an Hydrophilie und somit einer guten Wasserdampfdurchlässigkeit auszeichnen. Gleichzeitig sollte eine hohe Klebkraft, aber ein geringer Kaltfluß, d. h. ein Beurteilungswert von ea. mindestens 3 der obigen Skala, erreicht werden.

10

55

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die Aufgabe gelöst wird durch eine Haft- und Bindemittel für dermale oder transdermale Therapiesysteme bestehend aus

- (a) 85-99 Gew.-% eines (Meth)acrylatcopolymer aus strukturellen und funktionellen Monomeren, wobei die funktionellen Monomere tertiäre oder quarternäre Anninogruppen aufweisen,
- (b) 15-1 Gew.-% einer organischen Di- oder Tricarbonsäure sowie
- (c) 40-70 (few.-%, bezogen auf die Summe von (a) und (b), eines Weichmachers ...

Der Erfindung liegt die Erkenntnis zugrunde, daß die Komponenten (a), (b) und (c) in definierten Verhältnissen vorliegen müssen, um die gestellte Aufgabe zu lösen. Es wird angenommen, daß die erreichten vorteilhaften Effekte durch eine gegenseitigen Beeinflussung der Komponenten untereinander bewirkt werden.

Ausführung der Erfindung

Die Komponente (a) sind (Meth)acrylatcopolymere aus strukturellen und funktionellen Monomeren, wobei die funktionellen Monomeren tertiäre oder quarternäre Amino- bzw. Ammoniumgruppen aufweisen können. Unter diese Definition fallende Copolymere sind u. a. unter dem Produktnamen EUDRAGIT® E, EUDRAGIT® RS oder EUDRAGIT® RL seit langem als Arzneimittelüberzüge bekannt.

Strukturelle Acryl- oder Methacrylat-Monomere sind z. B. C₁- bis C₄-Alkylester der Acryl- oder Methacrylsäure. Bevorzugt sind Methylacrylat, Ethylacrylat, Butylacrylat, Butylacrylat und Methylmethacrylat.

Als Monomer mit funktionellen tertiären Aminogruppen wird Dimethylaminoethylmethacrylat besonders bevorzugt. Der Gehalt der funktionellen Monomere mit tertiären Ammoniumgruppen kann vorteilhafterweise zwischen 30 und 70 Gew.-%, bevorzugt 40 zwischen 60 Gew.-% liegen.

Als Monomer mit funktionellen quarternären Aminogruppen wird 2-Trimethylammoniumethylmethacrylat-Chlorid besonders bevorzugt. Der Gehalt der funktionellen Monomere mit quarternären Ammoniumgruppen liegt bevorzugt zwischen 2 und 15 Gew.-%.

Ein der Komponente (a) entsprechendes (Meth)acrylatcopolymer mit tertiären Aminogruppen kann z. B. aus 25 Gew.- Methylmethacrylat, 25 Gew.- Butylmethacrylat und 50 Gew.- Dimethylaminoethylmethacrylat aufgebaut sein (EUDRAGIT® E 100).

Ein der Komponente (a) entsprechendes (Meth)acrylatcopolymer mit quarternären Aminogruppen, kann z. B. aus 60 Gew.-% Methylmethacrylat, 30 Gew.-% Ethylacrylat und 10 Gew.-% 2-Trimethylammoniumethylmethacrylat-Chlorid aufgebaut sein (EUDRAGIT® RL 100).

Ein weiteres bevorzugtes der Komponente (a1) entsprechendes (Meth)acrylatcopolymer mit mit quarternären Aminogruppen kann z. B. aus 65 Gew.-% Methylmethacrylat, 30 Gew.-% Ethylacrylat und 5 Gew.-% 2-Trimethylammoniumethylmethacrylat-Chlorid aufgebaut sein (EUDRAGIT® RS 100).

Die Copolymere (a) werden in an sich bekannter Weise durch radikalische Substanz-, Lösungs-, Perl- oder Emulsionspolymerisation erhalten. Sie können als extrudiertes Granulat, gemahlenes bzw. sprühgetrocknetes Pulver, Lösung oder Dispersion vorliegen.

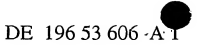
Komponente (b)

Geeignet sind ausschließlich organische Di-Tricarbonsäuren, bevorzugt Bernsteinsäure (Succinat), Fumarsäure oder Citronensäure.

Die Komponente (b) kann so eingestellt werden, daß eine teilweise oder nahezu vollständige Neutralisation der tertiären in der Komponente (a) bewirkt wird. Bevorzugt wird eine teilweise Neutralisation im Bereich von 2-50%.

Komponente (c)

Als Weichmacher geeignete Stoffe haben in der Regel ein Molekulargewicht zwischen 100 und 20 000 und enthalten eine oder mehrere hydrophile Gruppen im Molekül, z. B. Hydroxyl-, Ester- oder Aminogruppen. Beispiele geeigneter Weichmacher sind Citronensäurcalkylester, Glycerinester, Phtalsäurcalkylester, Sebacinsäurcalkylester, Sucroscester, Sorbitanester, Dibutylsebacat und Polyethylenglykole 4000 bis 20 000. Bevorzugte Weichmacher sind Triethylcitrat und



Acetyltriethylcitrat.

20

25

Der Weichmacherzusatz erlaubt die Anpassung physikalischer Eigenschaften an die Erfordernisse der einzelnen Arzneiformen, so daß bei Raum- bzw. Körpertemperatur ausreichende Haftkräfte erreicht werden.

Außerdem können die Weichmacher in den angegebenen Verhältnissen die Schmelzviskosität der eingesetzten Polymere im flüssigen Zustand vorteilhaft erniedrigen.

Bei Raumtemperatur sind erweichende Effekte zu erkennen. Einflüsse auf das Freigaheverhalten eingehetteter Wirkstoffe sind möglich.

Variationen der Zusammensetzung ermöglichen es gegebenenfalls unerwünschte Effekte von arzneiformbedingten Zusätzen auszugleichen.

Wesentlich für die vorliegende Erfindung ist, daß die Komponenten (a) und (b) und (c) in den angegebenen Verhältnissen vorliegen. Der Anteil der Komponente (a) beträgt 85–99,9 Gew.-% und wird durch die Komponente (b) zu 100 Gew.-% ergänzt.

Beträgt der Anteil des organischen Di- oder Tricarbonsäure (b) weniger als 0,1 Gew.-%, so ist die Klebkraft in der Regel nicht nicht ausreichend. Liegt der Anteil über 15 Gew.-%, so hat dies den Nachteil, daß die Verarbeitbarkeit beeinträchtigt ist. Bevorzugt ist ein Mengenanteil der organischen Di- oder Tricarbonsäure (b) von 0,1-5 Gew.-%, insbesondere von 2-5 Gew.-%.

Die Komponente (c), ein Weichmacher, muß zu mindestens 40 und zu höchstens 70 Gew.-%, bevorzugt 45-65 Gew.-%, bezogen auf die Summe der Komponenten (a) und (b) vorhanden sein. Bei weniger als 40 Gew.-% Weichmacher wird in der Regel keine ausreichende Hauthaftung erreicht. Liegt der Anteil über 70 Gew.-% ist in der Regel das Wirkstoffabgabeverhalten nur schwer steuerbar.

Die erfindungsgemäßen Haft- und Bindemittel können optional weitere Zusätze enthalten. Weitere Zusätze sind erfindungsgemäß möglich wenn es die spezielle Formulierung erfordert: Neutrale Polymere, Tackifyer, Stabilisatoren, Farbstoffe, Antioxidantien, Netzmittel, Porenbildner, Feuchthaltemittel, komplexierende Mittel u. a.

Herstellungsverfahren

Die Herstellung des Bindemittels hängt von der eingesetzten Form des Polymeren ab: Festsubstanzen können direkt eingesetzt werden durch Mischen mit den Zusatzstoffen in geeigneten Mischern, Knetern oder Extrudern, die heizbare und ggf. evakuierbar sind. Der Extruder ist ein- oder bevorzugt doppelschneckig, um geeignete Misch- und Transporteigenschaften zu erreichen.

Die Verarbeitungstemperatur richtet sich nach den Schmelzeigenschaften der Materialien und liegt vorzugsweise zwischen 20°C und 200°C. Einschränkende Faktoren sind die thermische Stabilität der Einsatzstoffe. Feste Zuschlagstoffe können vor der Extrusion mit den Polymer gemischt werden. Flüssige Zuschlagstoffe werden auf etwa der halben Extrusionsstrecke der Schmelze zugesetzt und bewirken eine Viskositätserniedrigung und Temperaturabsenkung.

Polymerlösungen oder Dispersionen werden mit den Zusatzstoffen versetzt, so daß diese sich auflösen oder suspendiert werden. Aus diesen Lösungen, Dispersionen oder Suspensionen erhält man das Bindemittel durch Trocknen zu dünnen Filmschichten.

Verarbeitung

Beschichtung, Granulation, Umhüllung oder Einbettung erfolgen mittels organischer Lösung oder wäßriger Dispersion von geeigneten Hilfsstoffen.

Die Verwendung von Schmelzen beschränkt sich auf Substanzen mit Erweichungspunkten im Bereich der Verarbeitungstemperaturen. Üblicherweise benötigt man niedrige Schmelzviskositäten für die Verarbeitung.

In einer Verfahrensvariante wird das erfindungsgemäße, feste Haft- und Bindemittel mit den Pulvern gemischt und mit einem geeigneten Lösungsmitteln gemischt oder gemeinsam aufgeschmolzen.

Bevorzugt aus Lösung bzw. Suspension oder direkt aus der Schmelze erhält man durch Ausstreichen auf flächige Träger z. B. Folien, Gewebe oder Vliese, nach Trocknung oder Abkühlung Haftschichten, die das System auf der Haut fixieren und wegen der Hydrophilie besonders gut verträglich sind. Die Beschichtung erfolgt im Labor diskontinuierlich mittels einer Rakel und im Technikum und Produktion kontinuierlich mittels Rollrakel oder Walzenauftrag. Direkt nach der Beschichtung fügt man eine schwach haftende, oft silikonisierte Deckfolie hinzu, die vor der Anwendung entfernt wird.

Die erhaltenen Agglomerate oder Haftschichten können für die Anwendung zu Arzneiformen weiterverarbeitet werden. Dabei ist es möglich Arzneistoffe schon während der Herstellung des Haft- und Bindemittels einzuarbeiten. Diese Wirkstoffe sind dann in partikulärer oder gelöster Form fixiert. Eine Beeinflussung der Wirkstoffabgabe durch das Haft- und Bindemittel ist möglich und kann für die Formulierung von Arzneiformen ausgenutzt werden.

Formulierung der Arzneiformen

Die erfindungsgemäßen Haft- und Bindemittel können als Bestandteil eines transdermalen Therapiesystems verwendet werden. Im typischen Fall handelt es sich hierbei um ein Pflaster, bestehend aus dem Haft- und Bindemittel, das einen pharmazeutischen Wirkstoff enthält, der nach der Freigabe lokal wirkt oder durch die Haut in die Blutbahn aufgenommen, im Körper verteilt und dort systemisch wirkt. Dermale und Transdermale Therapiesysteme haben oft einen mehrschichtigen Aufbau und werden gemäß dem strukturellen Aufbau unterschieden in:

- Reservoir Systeme
- Matrix Systeme
- Drug-in-Adhesive Systeme

DÈ 196 53 606 · A 1

- Multi-Laminate Systeme

Der Arzneistoff ist in eine oder mehrere Schichten dieser Systeme eingebettet und wird nach dem Fixieren auf der Haut kontrolliert abgegeben, um die gewünschte Wirkung zu entfalten.

Erfindungsgemäße Transdermale Systeme können die folgend generell charakterisierten Wirkstoffe enthalten, die am oder im menschlichen oder tierischen Körper Anwendung zu finden, um

- Krankheiten, Leiden, Körperschäden oder krankhafte Beschwerden zu heilen, zu lindern, zu verhüten oder zu erkennen.
- 2. Die Beschaffenheit, den Zustand oder die Funktionen des Körpers oder seelische Zustände erkennen lassen.
- 3. Vom menschlichen oder tierischen Körper erzeugte Wirkstoffe oder Körperflüssigkeiten zu ersetzen.
- 4. Krankheitserreger, Parasiten oder körperfremde Stoffe abzuwehren, zu beseitigen oder unschädlich zu machen oder

15

60

5. die Beschaffenheit, den Zustand oder die Funktionen des Körpers oder seelische Zustände zu beeinflussen.

Gebräuchliche Arzneistoffe sind Nachschlagewerken, wie z. B. der Roten Liste oder dem Merck Index zu entnehmen. Erfindungsgemäß können alle Wirkstoffe eingesetzt werden, die die gewünschte therapeutische Wirkung im Sinne der obigen Definition erfüllen und eine ausreichende Stabilität sowie Penetrationsfähigkeit durch die Haut besitzen.

Wichtige Beispiele (Gruppen und Einzelsubstanzen) ohne Anspruch auf Vollständigkeit sind folgende: Analgetika, Antiallergika, Antiarrhythmika Antibiotika, Chemotherapeutika, Antidiabetika, Antidote, Antiepileptika, Antihypertonika, Antihypotonika, Antikoagulantia, Antimykotika, Antiphlogistika, Betarezeptorenblocker, Calciumantagonisten und ACE-Hemmer, BroncholytikalAntiasthmatika, Cholinergika, Corticoide (Interna), Dermatika, Diuretika, Enzyminhibitoren, Enzympräparate und Transportproteine, Expectorantien, Geriatrika, Gichtmittel, Grippemittel, Hormone und deren Hemmstoffe, Hypnotika/Sedativa, Kardiaka, Lipidsenker, Nebenschilddrüsenhormone/Calciumstoffwechselregulatoren, Psychopharmaka, Sexualhormone und ihre Hemmstoffe, Spasmolytika, Sympathomimetika, Vitamine, Wundbehandlungsmittel, Zytostatika.

Erfindungsgemäße Transdermale Systeme können bevorzugt die folgenden Wirkstoffe enthalten: Nicotin, Glyceroltrinitrat, Scopolamin, Clonidin, Fentanyl, Östradiol, Testosteron, Oxibutynin, Diclophenac, Ibuprofen, Ketoprofen, Diluazem, Propranolol, Albutcrol, Alprazolam, Amethocaine, Atenolol, Benzoporphyrin, Buprenorphine, Calcitonin, Dithranol, Diphencypron, diverse Peptide, Eptazocine, Ethinylöstradiol, Methrotrexat, Naloxon oder Tretinion oder ein pharmazeutisch verwendetes Salz dieser Substanzen.

Arzneiformen lassen sich aus den erfindungsgemäß hergestellten Zwischenstufen durch übliche Verarbeitungstechniken herstellen.

Mit dem Haft- und Bindemittel bestrichene Träger liegen in der Regel auf Rollen vor, geschützt durch Deckfolien (release liner). Aus diesen Bahnen werden einzelne Pflaster der erforderlichen Größe geschnitten oder gestanzt und einzeln 35 verpackt.

Das Beschichten flächiger Träger mit polymerhaltigen Flüssigkeiten ist z. B. in Mass, J. und Schmidt, H.: Coating Technology for Transdermal Drug Delivery Systems, Medical Device Technology, Ausgabe 3/41 990, S. 46-50, beschrieben.

Als flächige Träger kommen Vliese oder Folien in Betracht. Vliese; auch als "Nonwovens" bezeichnet, bestehen aus Natur- oder Kunststoffen. Sie können zur Verbesserung der Verarbeitung beschichtet sein. Folien bestehen in der Regel aus Metallen (Aluminium) oder Kunststoffen, z. B. Polyolefine, Polyester oder Polyacrylate. Oft setzt man beschichtete Ausgangsmaterialien ein. So verhindern dünne Metallschichten eine Penetration des eingebettete Wirkstoffs in den Kunststoff während der Lagerung. Primer fördern die Haftung der Schichten untereinander.

Für die Applikation relevante Eigenschaften, geforderte Tests und Spezifikationen sind in Arzneibüchern aufgelistet. 45 Details sind den gängigen Lehrbüchern zu entnehmen, z. B.:

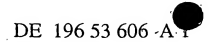
- Voigt, R. (1984): Lehrbuch der pharmazeutischen Technologie; Verlag Chemie Weinheim Beerfield Beach/Florida Basel.
- Sucker, H., Fuchs, P., Speiser, P.: Pharmazeutische Technologie, Georg Thieme Verlag Stuttgart (1991), insbesondere Kapitel 15 und 16, S. 626-642.
- Gennaro, A., R. (Editor), Remington's Pharmaceutical Sciences, Mack Publishing Co., Easton Pennsylvania (1985), Chapter 88, S. 1567-1573.
- Heilmann, K: Therapeutische Systeme, Ferdinand Euler Verlag, Stuttgart, S. 52-57.
- Brandau, R. und Lippold, B. H. (1982): Dermal and Transdermal Absorption. Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbII, Stuttgart, S. 171-200.

BEISPIELE

Beispiel 1

Haftschicht für dermale und transdermale Therapiesysteme aus organischer Lösung

40 g EUDRAGIT® E 100 (Copolymer aus 25 Gew.-% Methylmethacrylat, 25 Gew.-% Butylmethacrylat und 50 Gew.-% Dimethylaminoethylmethacrylat; Hersteller Röhm GmbH, D-64293 Darmstadt, Deutschland) werden in einer Misschung aus 24 g Accton, 9 g Ethanol und 3 g Isopropanol unter Rühren gelöst. In diese Lösung werden 20 g Acetyltriethylcitrat (ATEC) und bei hoher Rührgeschwindigkeit 1 g Zitronensäure, als 25%ige, ethanolische Lösung, eingearbei-



tet. Auf einer 50 µm dicken Aluminiumfolie wird eine 200 µm dicke Schicht des Klebers bei 60°C 10 min. getrocknet. Man erhält eine klare ca. 110 µm dicke Schicht, die eine Klebkraft von 66,1 N [N/50 mm] gemessen in Anlehnung an die Peel method Ph Eur. II. zeigt.

Beispiel 2

15

35

45

60

Haftschicht für dermale und transdermale Therapiesysteme aus organischer Lösung

40 g EUDRAGIT E 100 werden in einer Mischung aus 24 g Aceton, 9 g Ethanol und 3 g Isopropanol gelöst. In diese Lösung werden 20 g Tributylcitrat (TBC) und bei hoher Rührgeschwindigkeit 1 g Zitronensäure (2,5% bezogen auf Polymer), als 25%ige, ethanolische Lösung, eingearbeitet. Auf einer 50 μm dicken Aluminiumfolie wird eine 200 μm dicke Schicht des Klebers bei 60°C 10 min. getrocknet. Man erhält eine Schicht, die eine Klebkraft von 50,6 N [N/50 mm] gemessen in Anlehnung an die Peel method Ph Eur. II. zeigt.

Beispiel 3

Haftschicht für dermale und transdermale Therapiesysteme aus organischer Lösung

40 g EUDRAGIT E 100 werden in einer Mischung aus 24 g Aceton, 9 g Ethanol und 3 g Isopropanol gelöst. In diese
Lösung werden 20 g Acetyltributylcitrat (ATBC) und bei hoher Rührgeschwindigkeit 1 g Zitronensäure, als 25%ige, ethanolische Lösung, eingearbeitet. Auf einer 50 μm dicken Aluminiumfolie wird eine 200 μm dicke Schicht des Klebers bei 60°C 10 min. getrocknet. Es bildet sich eine ca. 110 μm dicke klare Schicht, die eine Klebkraft von 68,5 [N/50 mm] gemessen in Anlehnung an die Peel method Ph Eur. II. zeigt.

Beispiel 4

Haftschicht für dermale und transdermale Therapiesysteme aus organischer Lösung

40 g EUDRAGIT E 100 werden in einer Mischung aus 24 g Aceton, 12 g Ethanol und 3 g Isopropanol gelöst. In diese Lösung werden 25,3 g Acetyltributyleitrat (ATBC) und bei hoher Rührgeschwindigkeit 1,6 g Bernsteinsäure, die vorher in 24 g Ethanol gelöst wurde, eingearbeitet. Diese Lösung wird wie in Beispiel 3 beschichtet. Aus der Folie stanzt man runde Pflaster mit einem Durchmesser von 43 mm. Diese Muster kleben fest auf der menschlichen Haut und lassen sich rückstandsfrei abziehen (Klebkraft: 58 [N/50 mm]).

Beispiel 5

Haftschicht für dermale und transdermale Therapiesysteme aus organischer Lösung

40 g EUDRAGIT E 100 werden in einer Mischung aus 24 g Aceton, 12 g Ethanol und 3 g Isopropanol gelöst. In diese Lösung werden 20,0 g Acetyltriethylcitrat (ATEC) und bei hoher Rührgeschwindigkeit 1,0 g Bernsteinsäure, die vorher in 15 g Ethanol gelöst wurde, eingearbeitet. Diese Lösung wird wie in Beispiel 3 beschichtet und bei 60°C 10 min. getrocknet. Es bildet sich eine ca. 110 μm dicke, klare Schicht, die eine Klebkraft von 62,1 [N/50 mm] gemessen in Anlehnung an die Peel method Ph Eur. II. zeigt. Aus der Folie stanzt man runde Pflaster mit einem Durchmesser von 43 mm. Diese Muster kleben fest auf der menschlichen Haut und lassen sich rückstandsfrei abziehen.

Beispiel 6

Haftschicht für dermale und transdermale Therapiesysteme aus organischer Lösung

40 g EUDRAGIT E 100 werden in einer Mischung aus 24 g Aceton, 12 g Ethanol und 3 g Isopropanol gelöst. In diese Lösung werden 20,0 g Acetyltriethylcitrat (ATEC) und bei hoher Rührgeschwindigkeit 1,0 g Fumarsäure, die vorher in 18 g Ethanol gelöst wurde, eingearbeitet. Diese Lösung wird wie in Beispiel 3 beschichtet und bei 60°C 10 min. getrocknet. Es bildet sich eine ca. 110 μm dicke, klare Schicht, die eine Klebkraft von 76,5 [N/50 mm] gemessen in Anlehnung an die Peel method Ph Eur. II. zeigt. Aus der Folie stanzt man runde Pflaster mit einem Durchmesser von 43 mm. Diese Muster kleben fest auf der menschlichen Haut und lassen sich rückstandsfrei abziehen.

Beispiel 7

Haftschicht für dermale und transdermale Therapiesysteme aus organischer Lösung

40 g EUDRAGIT E 100 werden in einer Mischung aus 24 g Aceton, 12 g Ethanol und 3 g Isopropanol gelöst. In diese Lösung werden 16,0 g Acetyltriethylcitrat (ATEC) und bei hoher Rührgeschwindigkeit 0,9 g Citronensäure, die vorher in 18 g Ethanol gelöst wurde, eingearbeitet. Diese Lösung wird wie in Beispiel 3 beschichtet und bei 60°C 10 min. getrocknet. Es bildet sich eine ca. 110 μm dicke, klare Schicht, die eine Klebkraft von 58,0 [N/50 mm] gemessen in Anlehnung an die Peel method Ph Eur. II. zeigt. Aus der Folie stanzt man runde Pflaster mit einem Durchmesser von 43 mm. Diese Muster kleben fest auf der menschlichen Haut und lassen sich rückstandsfrei abziehen.

DE 196 53 606-A 1

Beispiel 8

Haftschicht für dermale und transdermale Therapiesysteme aus organischer Lösung

40 g EUDRAGIT E 100 werden in einer Mischung aus 24 g Aceton, 12 g Ethanol und 3 g Isopropanol gelöst. In diese Lösung werden 20,0 g Acetyltriethylcitrat (ATEC) und bei hoher Rührgeschwindigkeit 1,5 g Citronensäure, die vorher in 18 g Ethanol gelöst wurde, eingearbeitet. Diese Lösung wird wie in Beispiel 3 beschichtet und bei 60°C 10 min. getrocknet. Es bildet sich eine ca. 110 μm dicke, klare Schicht, die eine Klebkraft von 72,6 [N/50 mm] gemessen in Anlehnung an die Peel method Ph Eur. II. zeigt. Aus der Folie stanzt man runde Pflaster mit einem Durchmesser von 43 mm. Diese Muster kleben fest auf der menschlichen Haut und lassen sich rückstandsfrei abziehen.

Beispiel 9

Haftschicht für dermale und transdermale Therapiesysteme aus organischer Lösung

40 g EUDRAGIT E 100 werden in einer Mischung aus 24 g Aceton, 12 g Ethanol und 3 g Isopropanol gelöst. In diese Lösung werden 16,0 g Acetyltrietylcitrat (ATEC) und bei hoher Rührgeschwindigkeit 0,17 g Citronensäure, die vorher in 18 g Ethanol gelöst wurde, eingearbeitet. Diese Lösung wird wie in Beispiel 3 beschichtet und bei 60°C 10 min. getrocknet. Es bildet sich eine ca. 110 um dieke, klare Schicht, die eine Klebkraft von 60,1 [N/50 mm] gemessen in Anlehnung an die Peel method Ph Eur. II. zeigt. Aus der Folie stanzt man runde Pflaster mit einem Durchmesser von 43 mm. Diese Muster kleben fest auf der menschlichen Haut und lassen sich rückstandsfrei abziehen.

Beispiel 10

Haftschicht für dermale und transdermale Therapiesysteme aus organischer Lösung

40 g *EUDRAGIT E 100 werden in einer Mischung aus 24 g Aceton, 9 g Ethanol und 3 g Isopropanol gelöst. In diese Lösung werden 20 g Tributylcitrat (TBC) und bei hoher Rührgeschwindigkeit 1 g Zitronensäure (2,5% bezogen auf Polymer), als 25% ige, ethanolische Lösung, eingearbeitet. Auf einer 50 µm dieken Aluminiumfolie wird eine 200 µm dieke Schicht des Klebers bei 60°C 10 min. getrocknet die eine Klebkraft von 58,8 N [N/50 mm] gemessen in Anlehnung an die Peel method Ph Eur. II. zeigt.

Vergleichsbeispiele

Präparationen, bei denen die Mengenanteile in nicht erfindungsgemäßer Weise variiert wurden (Vergleiche 1-8), wurden in Bezug auf Hydrophilie Klebkraft und Kaltfluß geprüft. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 im Vergleich zu den Beispielen 1-10 zusammengefaßt.

60

65

10

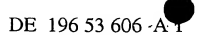


Tabelle 1

					•		
. 5		a	b	С	Hydrophilie	Klebkraft	Kaltfluß *
		Gew%	Gew%	Gew%	WDD		
10 ·				b: a1 + a2	(gH2O/m²xd)	(N/50mm)	
10 .			·	'	DIN 53 122		
	B1	97,5 (E)	2,5 C	48,7 ATEC	480	66	5
	B2	97,5 (E)	2,5 C	48,7 TBC	410	51	3
	B3	97,5 (E)	2,5 C	48,7 ATBC	375	:69	3
. 44	B4	96,0 (E)	4,0 B	60,8 ATBC	392	58	.5
20: e	B5	97,5 (E)	2,5 B	48,7 ATEC	410	62	5
	B6_	97,5 (E)	2,5 F	48,7 ATEC	420	· 77	3
	B7	97,9 (E)	2,1C	40,0 ATEC	ca. 490***	58	4
5 :	B8	96,5 (E)	3,5C	50,0 ATEC	ca 400***	73	. 5
	В9	99,6 (E)	0,4C	40,0 ATEC	472	60	3
	B10	97,5 (E)	2,5 C	48,7 TBC	510	59	4
0 .	Vgl 1	100 (RS)	- , .	50,0 TEC	ca. 300***	22	***
	Vgl. 2	100 (RL)	-	50,0 TEC	ca. 500***	<10	**
	Vgi 3	100 (RL)	-	30,0 TEC	ca. 470***	<10	**
i 5 -:	Vgl 4	100 (RS)	:_	20,0 TEC	250	<10	**
	Vgl 5	100 (RL)		80,0 TEC	++	<10	_***
	Vgl 6	100 (RS)		100,0 TEC	snt	<10	**
0	Vgl_7	97,9 (E)	2,1G	80,0 ATEC	460***	86	2
	Vgl 8	80,2 (E)	19,8C	50,0 ATEC	**	<10	_**

.*Skalierung von 1= sehr schlecht bis 5 = sehr gut

E = Copolymer aus 25 Gew.-% Methylmethacrylat, 25 Gew.-% Butylmethacrylat und 50 Gew.-% Dimethylaminoethylmethacrylat; (EUDRAGIT® E 100, Röhm GmbH, D-64293 Darmstadt, Deutschland)

RS = Copolymer aus 65 Gew.-% Methylmethacrylat, 30 Gew.-% Ethylacrylat und 5 Gew.-% 2-Trimethylammoniumethylmethacrylat Chlorid (EUDRAGIT® RS, Röhm GmbH, D-64293 Darmstadt, Deutschland)

RL = Copolymer aus 60 Gew.-% Methylmethacrylat, 30 Gew.-% Ethylacrylat und 10 Gew.-% 2-Trimethylammoniumethylmethacrylat Chlorid (EUDRAGIT® RL, Röhm GmbH, D-64293 Darmstadt, Deutschland)

ATBC = Acetytributylcitrat; ATEC: Acetyltriethylcitrat; TBC = Tributylcitrat; TEC = Triethylcitrat C = Citronensäure; B = Bernsteinsäure; F = Fumarsäure

Patentansprüche

- 1. Haft- und Bindemittel für dermale oder transdermale Therapiesysteme bestehend aus
 - (a) 85-99 Gew.-% eines (Meth)acrylatcopolymers aus strukturellen und funktionellen Monomeren, wobei die funktionellen Monomeren tertiäre oder quarternäre Aminogruppen aufweisen,
 - (b) 15-0,1 Gew.-% einer organischen Di- oder Tricarbonsäure sowie
 - (c) 40-70 Gew.-%; bezogen auf die Summe von (a) und (b), eines Weichmachers
- 2. Haft- und Bindemittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil der organischen Di- oder Tricarbonsäure (b) 5-0,1 Gew.-% beträgt.
 - 3. Haft- und Bindemittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil des Weichmachers (c) 45 bis 65 Gew.-% beträgt.

^{**} nicht bestimmt, da Klebkraft zu gering

^{***} geschätzt

DE 196 53 606 - A 1

(a) 85-99 Gew% eines (Meth)acrylatcopolymers aus strukturellen und funktionellen Monomeren, wobei die funktionellen Monomeren tertiäre oder quarternäre Aminogruppen aufweisen, (b) 15-0,1 Gew% einer organischen Di- oder Tricarbonsäure sowie (c) 40-70 Gew%, bezogen auf die Summe von (a) und (b), eines Weichmachers als Haft- und Bindemittel für dermale oder transdermale Therapiesysteme. 5. Verwendung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (b) in Menge von 5-0,1 Gew% vorliegt. 6. Verwendung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Menge des Weichmachers (c) 45-65 Gew% beträgt. 7. Transdermales Therapiesystem enthaltend einen pharmazeutischen Wirkstoff eingebettet in einem Haft- und Bindemittel, dadurch gekennzeichnet, daß das Haft- und Bindemittel aus (a) 85-99 Gew% eines (Meth)acrylatcopolymers aus strukturellen und funktionellen Monomeren, wobei die funktionellen Monomeren tertiäre oder quarternäre Aminogruppen aufweisen, (b) 15-0,1 Gew% cincr organischen Di- oder Tricarbonsäure sowie (c) 40-70 Gew%, bezogen auf die Summe von (a) und (b), eines Weichmachers besteht. 8. Transdermales Therapiesystem nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der pharmazeutische Wirkstoff Nicotin, Glyceroltrinitrat, Scopolamin, Clonidin, Fentanyl, Ostradiol, Testosteron, Oxibutynin, Diclophenac, Ibu- profen, Ketoprofen, Diltiazem, Propranolol, Albuterol, Alprazolam, Amethocaine, Atenolol, Benzoporphyrin, Bu- profen, Ketoprofen, Diltiazem, Propranolol, Albuterol, Alprazolam, Amethocaine, Ethinylöstradiol, Methrotrexat scher Naloxon oder ein pharmazeutisch verwendetes Salz dieser Substanz ist. 8. Verfahren zur Herstellung eines transdermalen Therapiesystems, in dem ein pharmazeutischer Wirkstoff durch Beschichtung oder durch Sprühen oder Bestreichen von Lösungen, Dispersionen, Suspensionen oder Schmelzen ei- eines Haft- und Bindemittels und anschließendes Trocknen bzw. Abkühlen eingearbeitet wird, dadurch gekennzeich-								15	
ici, dai			initier nach		verwendet wi		•		25
							·		30
	•	•							35
	·			•	·				40
				· .	:				45
					Ÿ				50
									55
									60

THIS PAGE BLANK (USPTO)